

Χαλάνδρι 04 /10/ 2019

ΠΡΟΣ ΤΟ

ΓΕΝΙΚΟΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»

Υψηλάντου 45-47, ΤΚ 10676, ΑΘΗΝΑ.

E-mail : gdiach@evangelismos-hosp.gr ΥΠΟΨΗ:

ΚΟΥ Ι. ΘΕΟΚΛΗΤΟΥ

Α΄ΦΑΣΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΠΡΟΔ/ΦΩΝ

ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΩΝ ΠΠΥΥ2019

ΗΜ.ΕΝΑΡΞΗΣ: 27/09/2019 ΚΑΙ ΛΗΞΗ : 08/10/2019

Αξιότιμοι κύριοι,

Αναφερόμενοι στην ανακοίνωση του Νοσοκομείου σας σχετικά με τη **Α΄ ΦΑΣΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΠΡΟΔ/ΦΩΝ**

ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΩΝ ΠΠΥΥ 2019 με ημ. Έναρξης 27/09/2019 και λήξης 08/10/2019, σας

στέλνουμε συνημμένως την πρόταση της εταιρείας μας προκειμένου να συμπεριλάβετε στις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών στην ως άνω διαδικασία, και οι οποίες ευνοούν και δημιουργούν υγιή ανταγωνισμό.

Για οποιαδήποτε διευκρίνιση, μη διστάσετε να επικοινωνήσετε μαζί μας.

Με εκτίμηση,

Για την MEDICARE HELLAS A.E.

MEDICARE HELLAS A.E.
ΕΜΠΟΡΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΕΙΔΩΝ
ΚΑΛΒΟΥ 2 & ΠΑΛΑΙΟΛΟΓΟΥ - ΧΑΛΑΝΔΡΙ Τ.Κ. 15232
ΤΗΛ.: 210 6080143 - FAX: 210 6003165
ΑΦΜ: 095207968 - ΔΟΥ: Φ.Α.Ε ΑΘΗΝΩΝ

Αναφερόμενοι στην Α΄ΦΑΣΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΩΝ ΠΠΥΥ 2019
θα θέλαμε να γίνουν οι κατωτέρω προσθήκες στους ακόλουθους Α/Α:

A/A36-37.

	Να κατατεθούν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν τα ζητούμενα χαρακτηριστικά της κατηγορίας «αιμοστατική γάζα από 100% οξειδωμένη αναγεννημένη κυτταρίνη», ιδίως για τις προδιαγραφές (1) ελέγχου της αιμορραγίας σε 2-3 λεπτά και αιμόσταση σε 2-8 λεπτά, (2) να έχει βακτηριοστατική η βακτηριοκτόνο δράση έναντι των κλινικά... , (3) να έχει τη δυνατότητα αιμόστασης σε όλες τις χειρουργικές επεμβάσεις
--	---

A/A7.

	Να κατατεθούν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν τα ζητούμενα χαρακτηριστικά της κατηγορίας «Αιμοστατική γάζα απορροφήσιμη σε ινώδη μορφή»
--	--

A/A13-15-38-39.

	Να κατατεθούν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν τα ζητούμενα χαρακτηριστικά της κατηγορίας «Βιοαπορροφήσιμη αιμοστατική γάζα ή επίθεμα ή μεμβράνη ή σπόγγος»
--	---

A/A 1-4-5-6.

Δεδομένου ότι η δυνατότητα ταχείας αιμόστασης των πολυσακχαριτών υστερεί κατά πολύ, συγκριτικά της αιμοστατικής ιδιότητας της οξειδωμένης αναγεννημένης κυτταρίνης, θα ήταν καλό σε αυτήν την κατηγορία να αποσαφηνιστεί τι είδους προϊόν ζητείται και με ποιές ιδιότητες, καθώς περιγράφονται δύο διαφορετικές φιλοσοφίες και στην ουσία ποιότητες υλικών (όσων αφορά τα κλινικά και οικονομικά αποτελέσματα).

Προτείνουμε να επισημανθεί η σημαντική βακτηριοκτόνος δράση της οξειδωμένης αναγεννημένης κυτταρίνης, καθώς η αναγέννηση της κυτταρίνης δημιουργεί ομοιομορφία στο υλικό, το οποίο με τη σειρά του οδηγεί σε ομοιομορφία στην οξείδωση, όπου η οξείδωση είναι ο παράγοντας που επιταχύνει την αιμόσταση. Η οξείδωση ΜΗ-αναγεννημένης κυτταρίνης οδηγεί σε μη ομοιόμορφο υλικό, το οποίο τελικά δυσχεραίνει την αιμόσταση αλλά και την απορρόφηση του υλικού.

Επίσης θα ήταν χρήσιμο να αναφερθεί ο απαιτούμενος χρόνος αιμόστασης για την προβλεπόμενη κλινική ανάγκη του νοσοκομείου.

Για όλα τα παραπάνω, προτείνουμε η προδιαγραφή της κατηγορίας «Αιμοστατική σκόνη» να διαμορφωθεί ως εξής:

<p>Απορροφήσιμη αιμοστατική σκόνη από οξειδωμένη αναγεννημένη κυτταρίνη για χρήση σε όλους τους τύπους επεμβάσεων. Να έχει βακτηριοκτόνο δράση για το μέγιστο εύρος μικροοργανισμών. Να απορροφάται σε 7-14 ημέρες. Να διαθέτει εύκαμπτο εφαρμογέα για δύσκολα προσβάσιμες περιοχές. Να επιτυγχάνει αιμόσταση στο λιγότερο δυνατό χρόνο (εξαρτάται του τύπου επέμβασης και αιμορραγίας). Να κατατεθούν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν τα ζητούμενα χαρακτηριστικά της κατηγορίας «Αιμοστατική σκόνη»</p>
--

A/A2 3 16 17 18 19.

Στην κατηγορία «Αιμοστατική γέλη», δεν αναφέρεται η ζητούμενη ποσότητα της απαραίτητης ουσίας ανά τεμάχιο καθώς και η τελική ποσότητα του προσφερόμενου υλικού.

Για το λόγο αυτό, προτείνουμε η προδιαγραφή της κατηγορίας «Αιμοστατική γέλη» να διαμορφωθεί ως εξής:

<p>Αιμοστατική ζελατίνη με ανθρώπινη θρομβίνη τουλάχιστον 2000iu Να ελέγχει άμεσα την αιμορραγία και να απορροφάται από τον ανθρώπινο οργανισμό εντός 4-6 εβδομάδων. Να προσφέρεται σε προγεμισμένη σύριγγα με εύκαμπτο και σταθερό ρύγχος εφαρμογής. Να είναι κατάλληλη για λαπαροσκοπικές επεμβάσεις και επεμβάσεις ανοικτής χειρουργικής. Να προσφέρει τη χαμηλότερη τιμή ανα ml προϊόντος (τιμή/ml προϊόντος) Σε συσκευασία μεγαλύτερη των 6ml, για επάρκεια μίας (1) συσκευασίας, ανά περιστατικό/χειρουργείο. Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία δωματίου. Να κατατεθούν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν τα ζητούμενα χαρακτηριστικά της κατηγορίας «Αιμοστατική γέλη»</p>
